

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 958 816 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 24.11.1999 Patentblatt 1999/47

(51) Int Cl.6: **A61K 31/385**

- (21) Anmeldenummer: 99102285.6
- (22) Anmeldetag: 17.12.1994
- (84) Benannte Vertragsstaaten:

 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC NL

 PT SE
- (30) Priorität: 21.12.1993 DE 4343593
- (62) Dokumentnummer(n) der früheren Anmeldung(en) nach Art. 76 EPÜ: 94120045.3 / 0 659 408
- (71) Anmelder: ASTA Medica Aktiengesellschaft 01277 Dresden (DE)
- (72) Erfinder:
 - Wessel, Klaus, Dr.
 61118 Bad Vilbel (DE)

- Borbe, Harald, Dr.
 55127 Mainz (DE)
- Ulrich, Heinz, Dr.
 63843 Niedernberg (DE)
- Hettche, Helmut, Dr.
 63128 Dietzenbach (DE)
- Bisswanger, Hans, Prof. Dr.
 72411 Bodelshausen (DE)
- Packer, L., Prof. Dr.
 Orinda, California 94563 (US)
- Klip, Amira, Prof.
 Toronto, Ontario M5G 1X8 (CA)

Bemerkungen:

Diese Anmeldung ist am 05 - 02 - 1999 als Teilanmeldung zu der unter INID-Kode 62 erwähnten Anmeldung eingereicht worden.

(54) Arzneimittel zur Behandlung des Diabes mellitus sowie seiner Folgeerkrankungen

(57) Die Erfindung betrim die Verwendung von R-(+)-α-Lipônsäure, R-(-)-Dihydroliponsäure oder der Metabolite sowie deren Salze, Ester, Amide zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Folgeerkrankungen bzw. Spätkomplikationen des Diabetes mellitus wie

**

z.B. Katarakt, Polyneuropathie, Nephropathie sowie von Folgeerkrankungen bzw. Spätkomplikationen der Insulinresistenz.

Die Erfindung betrifft weiterhin Arzneimittel, welche Kombinationen der vorgenannten Wirkstoffe mit anderen Antidiabetika, insbesondere Insulin, enthalten.

P 0 958 816 A2

EXPRESS MAIL LABEL NO.: EV 815 584 693 US

Printed by Jouve, 75001 PARIS (FR)

Beschreibung

10

20

25

30

40

45

50

55

[0001] Die Erfindung bezieht sich auf Arzneimittel zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ I und II und dessen Spätkomplikationen und Folgeerkrankungen bzw. von subklinisch vorhandener Insulinresistenz und deren Spätkomplikationen und Folgeerkrankungen sowie deren Herstellung.

[0002] R-(+)-α-Liponsaure ist das physiologisch vorkommende Enantiomer der 1,2-Dithiocyclopentan-3-valerian-säure.

R-(+)- α -Liponsäure ist ein im Pflanzen- und Tierreich ubiquitäres Coenzym von α -Ketosäuren-Dehydrogenasen (Pyruvatdehydrogenase, α -KetoÄlutaratdehydrogenase u.a.m) und wirkt damit an einer Schlüsselstelle des Zucker- und Energiestoffwechsels der Zelle. Es wird in seiner Funktion als intramolekulares Redoxsystem jeweils oxidiert (α -Liponsäure) und reduziert (Dihydroliponsäure).

[0003] Als 50/50 Mischung der R-(+)-α-Liponsaure und der S-(-)-α-Liponsäure wird das Racemat eingesetzt zur Behandlung der diabetischen und alkoholischen Polyneuropathie, zur Behandlung von Knollenblätterpilzvergiftungen und von chronischen und alkoholischen Lebererkrankungen.

[0004] Es ist bekannt, daß sich die Enantiomeren der α-Liponsäure in verschiedenen pharmakologischen Eigenschaften beispielsweise bezüglich der antiinflammatorischen und analgetischen Wirkung unterscheiden (Patentschrift EP-A 427 247).

Es ist weiter in der Literatur beschrieben, daß R,S-(+,-)-α-Liponsäure bei Alloxaninduziertem Diabetes im Tiermodell einen blutzuckersenkenden Effekt hat. Dabei ist offen ob dieser Effekt auf eine Beeinflussung der Insulinsekretion oder direkt durch die Aktivierung der Pyruvatdehydrogenase erfolgt. (Natraj C.V. et al., J. Biosci. Vol. 6(1), 37-46, (1984)). Stoffwechselabweichungen bei Diabetes wie Hyperglykämie, Ketonämie, Ketonurie reduziertes Glykogen im Gewebe und verminderte Fettsäuresynthese in der Leber werden durch Verabreichung von Liponsäure im Tierexperiment korrigiert.(S.S. Wagh, C.V.Natraj et al J.Biosci.Vol.11, 59-74(1987))

[0005] Ferner ist bekannt, daß dem oxidativen Streß eine promovierende Rolle bei diabetischen Spätkomplikationen zukommt und eine adjuvante Antoxidantientherapie (mit Thiotcacid) zur Regression diabetischer Spätkomplikationen führen kann. (W. Kähler u.a. Innere Medizin 48, (1993) 223-232)

[0006] Durch in vitro Experimente mit Thioctsäure (Material der Fa. Calbiochem(Racemat)) ist belegt worden, daß sie die Glukoseaufnahme durch den Muskel steigert. Zeitstudien zeigten, daß im Gegensatz zu dem stimulierenden Effekt von Insulin auf die Glukoseaufnahme die Wirkung von Thioctsäure an Rattendiaphragmen in vitro nur nach verlängerter Inkubation erkennbar ist. Nach Haugaard scheint der Wirkungsmechanismus der Thioctsäure nicht ähnlich dem des Insulins zu sein. Ihr Effekt ist additiv zu der des Insulins. (N. and E.S.Haugaard, Biochim. Biophys. Acta 222, (1970) 583-586). Eine Aussage über eine differnzierte Wirkung von R- oder S-Thioctsäure findet sich jedoch in dieser Literaturstelle ebenfalls nicht.

Der Diabetes mellitus ist eine Erkrankung mit einem Insulindefizit oder einer Resistenz gegenüber der Insulinwirkung (dekompensierte Insulinresistenz). In der Folge treten, auch schon bei noch kompensierter Insulinresistenz (verminderte Insulinwirkung ohne klinisch manifesten Diabetes Typ II) zahlreiche metabolische Störungen insbesondere des Kohlenhydrat- und Fettstoffwechsels auf. Diese Störungen können im Langzeitverlauf zum Koma und zum Tod führen. Sowohl die Insulinresistenz als auch der erhöhte Blutzucker und der gestörte Fettstoffwechsel sind an der Enstehung von Folgeerkrankungen und Spätkomplikationen beteiligt (z. B. Katarakt, Neuropathien, Nephropathien). Der erhöhte Blutzucker kann behandelt werden durch Substitution mit Insulin und - in milden Fällen - durch orale Antidiabetika. Die Insulinresistenz selbst ist bis heute ohne anerkannte therapeutische Interventionsmöglichkeit.

Eine grundlegende Störung beim Diabetes und der Insulinresistenz liegt in der Glukoseaufnahme der Muskelzellen. Hierbei ist es insbesondere im Rahmen der Insulinresistenz von Bedeutung, die Glukoseaufnahme auf andere Weise zu behandeln als durch Insulingabe und durch die Insulinausschüttung stimulierende Pharmaka, sondem durch davon unabhängige Mechanismen (Häring H.U., Mehnert H. Diabetologica 36, 176-182, 1993)

[0007] Die nach der zellulären Aufnahme der Glukose notwendige Metabolisierung im Rahmen des mitochondrialen Energiestoffwechsels ist insbesondere bei gestörter Glukoseutilisation im Rahmen der Insulinresistenz, ein weiterer notwendiger Schritt. Ein Schlüsselenzym ist die Pyruvatdehydrogenase.

[0008] Diabetiker zeigen eine verstärkte Glykosilierung und Oxidation von Proteinen mit entsprechenden negativen Konsequenzen für den Patienten (Makita Z. et al.. Science 258, 651-653, 1992)

[0009] Neu ist und für den Fachmann unerwartet und nicht ableitbar war der Befund, daß spezifisch die R-(+)- α -Liponsäure geeignet ist für die Behandlung des Diabetes mellitus bzw. der Insulinresistenz, während die S-(-)- α -Liponsäure hierzu praktisch nicht verwendbar ist. Eigenen Untersuchungen zeigten, daß im Tierversuch überraschenderweise das Schlüsselenzym Pyruvat-Dehydrogenase durch S-(-)- α -Liponsäure gehemmt wurde.

[0010] Aufgabe der Erfindung ist daher die Bereitstellung von Arzneimitteln zur Behandlung der kompensierten und der dekompensierten Insulinresistenz und damit assozierter Erkrankungen und Folgeerkrankungen, bzw. des Diabetes mellitus und seiner Folgeerkrankungen und Spätkomplikationen. Die Blutzuckeraufnahme ins Gewebe wird gefördert. Dies ist von klinischer Relevanz bei pathologischen Störungen der Regulation der Blutzuckereinstellung wie beim

Diabetes mellitus vom Typ I und II bzw. bei Störungen der Insulinsensitivität des Gewebes (Insulinresistenz). Dies gilt in der Monotherapie und in der Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung des Diabetes mellitus bzw. der Insulinresistenz, zum Beispiel orale Antidiabetika und insbesondere Insulin. Ziel der Therapie kann auch eine Einsparung von therapeutisch verabreichtem Insulin bzw. anderen Antidiabetika sein als auch eine Erniedrigung pathologisch erhöhter endogener Insulinspiegel. Weiterhin können auch Spätkomplikationen bzw. Folgeerkrankungen des Diabetes mellitus bzw. der Insulinresistenz durch Behandlung der Grunderkrankungen therapeutisch beeinflußt werden.

[0011] Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß sich vorzugsweise die R-(+)-α-Liponsäure als geeignet erweist zur Behandlung des Diabetes mellitus vom Typ I und II und seiner Folgeerkrankungen und Spätkomplikationen bzw. zur Behandlung der subklinisch und klinisch manifesten Insulinresistenz und deren Folgeerkrankungen.

Pharmakologische Beispiele

1. Pyruvatdehydrogenaseaktivität nach chronischer Gabe in verschiedenen Geweben der spontandiabetischen Ratte

15 Ergebnisse

5

10

20

25

30

40

45

50

[0012] Tendenz nach zweifacher Gabe: Emiedrigung durch S-(-)-α-Liponsäure, Erhöhung durch R-(+)-α-Liponsäure

Versuchsbeschreibung

[0013] Spontan-diabetischen Ratten (BB-Wol BB, Firma Moellegard, Dänemark, n=10/Gruppe) wurde nach Manifestation des Diabetes über sieben Tage täglich 0,3 ml neutrale 0,12 M (entsprechend 50 mg/kg Körpergewicht) R-(+)-α-Liponsäure bzw. S-(-)-α-Liponsäure in die Schwanzvene appliziert. Eine Kontrollgruppe erhielt physiologische Kochsalzlösung. Nach sieben Tagen wurden die Tiere getötet. Die Pyruvatdehydrogenaseaktivität wurde aus dem Herzmuskel bestimmt. Das Gewebe wurde homogenisiert.

[0014] Messung der Pyruvat-Dehydrogenaseaktivität Testprinzip:

$$Pyruval + NAD^{+} + CoA \rightarrow Acetyl-CoA + CO_{2} + NADH + H^{+}$$

[0015] Gemessen wird die Extinktion des reduzierten Coenzyms bei 339 nm in Küvetten mit einem Shimadzu UV 210 Detektor bei 37 °C. Die Isolation des Enzymkomplexes (Köplin R. Ph.D. Thesis, University of Tübingen, FRG, 1988; Stanley C.J., Perham R.N. Biochem. J. 191, 147-154, 1980) und der Enzymassay (Lowry O.H. et al.. J. Biol. Chem. 256, 815-822, 1951) wurden wie beschrieben durchgeführt. Die Proteinmessung erfolgte nach Lowry (Bashan N. et al.. Am. J. Physiol. m262 (Cell Physiol. 31): C682-690, 1992)

[0016] 2.Glukoseaufnahme in Muskelzellen unter Insulin (Klip)

Ergebnisse

Glukoseaufnahme

[0017] Das R-Enantiomer (2,5 mM) stimuliert die Glukoseaufnahme im Vergleich zum S-Enantiomer um mehr als den Faktor 2, während das S-Enantiomer in gleicher Konzentration eine geringere Wirksamkeit zeigt.

Glukoseaufnahme in Muskelzellen				
Inkubationszeit (min)	Glukoseaufnahme Kontrolle (pmol/mg x min)	Glukoseaufnahme R (pmol/mg x min)	Glukoseaufnahme S (pmol/mg x min)	
15	15,1 ± 0,4	16,7 ± 0,6	16,3 ± 0,3	
30	12,1 ± 0	15,9 ± 0,9	14,8 ± 0,7	
60	16,5 ± 0,4	26,1 ± 0,9	21,6 ± 0,4	
120	15,7 ± 0,6	27,0 ± 0,4	20,5 ± 0,8	

Glukoseaufnahme Muskelzellen in Verbindung mit Insulin (200 nM) R-(+)-α-Liponsäure (2,5 mM)				
Inkubationszeit (min)	Glukoseaufna hme Kontrolle (pmol/mg x min)	Glukoseaufnahme R-(+)-α- Uponsäure (pmol/ mg x min)	Glukoseaufnahme Insulin (pmol/mg x min)	Glukoseaufnahme Insulin + R-(+)-α- Liponsäure (pmol/ mg x min)
15	20,0 ± 0,9	23,2 ± 0,5	24,7 ± 0,9	25,1 ± 0,6
30	18,1 ± 0,6	21,1 ± 0,4	21,6 ± 0,4	21,1 ± 0,2
60	$18,0 \pm 0,6$	25,7 ± 0,5	23,7 ± 0,5	26,2 ± 0,7

[0018] Der Effekt des R-Enantiomers ist vergleichbar dem des Insulin (200 nM), jedoch nicht additiv. Im Gegensatz zur R-(+)-α-Liponsäure vermindert das S-Enantiomer die Insulinwirkung.

S-(-)-α-Liponsäure	(2,5 mM)			
Inkubationszeit (min)	Glukoseaufnahme Kontrolle (pmol/mg x min)	Glukoseaufnahme S-(-)-α-Liponsäure (pmol/mg x min)	Glukoseaufnahme Insulin (pmol/mg x min)	Glukoseaufnahme Insulin + S-(-)-α- Liponsäure (pmol mg x min)
15	14,5 ± 0,3	14,8 ± 0,4	17,7 ± 0,3	16,0 ± 0,4
30	13,8 ± 0,5	13,3 ± 0,4	16,3 ± 0,5	15,7 ± 0,3
60	15,6 ± 0,5	16,0 ± 0,2	22,3 ± 0,5	19,8 ± 1,1

Versuchsbeschreibung

5

10

20

25

30

45

[0019] Die Gewebsmuskelzellen (L6-Myotubes) wurden in 24-Lochplatten angesetzt und differenziert. Nach Inkubation mit den Testsubstanzen erfolgte ein Assay zur Hexose-Aufnahme (³H-2-desoxyglucose, 10 μM, 10 Minuten). Insulin wurde in einer Konzentration von 200 nM zugesetzt, die α-Liponsäure-Enantiomere in einer Konzentration von 2,5 mM. Nach Waschen der Zellen, Zellyse mit NaOH wurde die aufgenommene Radioaktivität im Counter gemessen. Parallele Versuchsansätze mit Cytochalasin-B wurden durchgeführt, um die Glukosetransporter-abhängigen Glukosetranslokation zu bestimmen. Die Ergebnisse können in pmol/min x mg Protein ausgedrückt werden. Die Versuche wurden entsprechend der beschriebenen Methodik durchgeführt (Koivisto U.-M. et al., J. Biol. Chem. 266, 2615-2621, 1991)

40 4.Einfluß auf die Translokation von Glukosetransportem

Ergebnisse

[0020] R-(+)-α-Liponsäure stimuliert die Translokation von Glukosetransportem (Glut 1 und GLUT 4) vom Zytosol an die Plasmamembran, was einer Aktivierung gleichkommt. S-(-)-α-Liponsäure hat keinen bzw. einen hemmenden Effekt und scheint den Gesamtgehalt an Glukosetransportem in der Zelle zu emiedrigen (GLUT4). Eine Translokation der Glukosetransporter entspricht einer Aktivierung der wichtigsten zellulären Glukoseaufnahmemechanismen. Insulin stimuliert ebenfalls die Glukosetransportertranslokation.

50	Einfluß von Ena L6-Mytubes	ntiomeren der α-Liponsäure (2,5 mM) auf die	Translokation von GLUT1 Glukosetransportern in
	Behandlung	Plasmamembran (relative Einheiten)	leichte mikrosomale Fraktion (relative Einheiten)
55	Kontrolle	1,00	1,00
	R-(+)-Lipoat	1,56 ± 0,25	0,46 ± 0,06

(fortgesetzt)

Einfluß von Enantiomeren der α-Liponsäure (2,5 mM) auf die Translokation von GLUT1 Glukosetransportern in L6-Mytubes		
Behandlung Plasmamembran (relative Einheiten) leichte mikrosomale Fraktion (relative Einheiten)		leichte mikrosomale Fraktion (relative Einheiten)
S-(-)-Lipoat	0,93 ± 0,37	0,38 ± 0,09
Insulin	1,07 ± 0,14	0,68 ± 0,10

Einfluß von Enr L6-Myotubes	atiomeren der α-Liponsäure (2,5 mM) auf die	Translokation von GLUT4 Glukosetransportern in	
Behandlung Plasmamembran (relative Einheiten) leichte mikrosomale Fraktion (relative Einheiten)			
Kontrolle	1,00	1,00	
R-(+)-Lipoat	1,40 ± 0,08	0,59 ± 0,04	
S-(-)-Lipoat	0,84 ± 0,37	0,71 ± 0,11	
Insulin	1,38 ± 0,09	0,75 ± 0,11	

Versuchsbeschreibung

[0021] L6-Myotubes werden in 15-cm Schalen (n=4-5) herangezogen und mit 2,5 mM Lipoat in MEM mit 5mM Glukose und 2 % fetales Rinderserum eine Stunde inkubiert. Die Zellen werden abgelöst, homogenisiert und in Fraktionen aufgearbeitet (4° C). Die Aufarbeitung erfolgt in einem HEPES-Puffer mit definiertem Proteaseinhibitorzusatz.. Die Zellfraktionen werden in 6 definierten Zenrifugationsschritten gewonnen. Die Fraktionen werden auf ein 10 % Polyacrylamidgel zur Western Blot Analyse gegeben. Die Glukosetransporter werden mit anti-GLUT1- und anti-GLUT4-Antikörpem bestimmt unter Verwendung von Jod-gelabelten Protein A und autoradiographischer Detektion.

5. Einfluß auf den zellulären Gehalt von Glukosetransportem

Ergebnisse

5

10

15

20

25

30

40

45

50

[0022] R-(+)-α-Liponsäure erhöht nach 4 Stunden Inkubation den zellulären Gehalt an GLUT1 und GLUT4 Glukosetransportem. S-(-)-α-Liponsäure hat keinen Einfluß bzw. emiedrigt den zellulären Gehalt.

Einfluß von Liponsäure-Enantiomeren (2,5 mM) nach 4 Stunden Inkubation auf den Gehalt von Glukosetransporter in L6-Myotubes			
Behandlung	GLUT1 (arbiträre Einheiten)	GLUT4 (arbiträre Einheiten) 1,00	
Kontrolle	1,00		
R-(+)-Lipoat	1,81 ± 0,01	1,55 ± 0,24	
S-(-)-Lipoat	1.08 ± 0,01	0,79 ± 0,47	

Versuchsbeschreibung

[0023] L6 Myotubes werden 4 Stunden mit 2,5 mM Liponsäure-Enantiomeren inkubiert in MEM-Medium mit 2 % fetalem Kälberserum und 5 mM Glukose. Der Nachweis der Glukosetransporter erfolgt wie oben beschrieben. Es wird die Membranfraktion nach einmaliger Zentrifugation bei 210.000 g gewonnen.

6. Diabetes-bedingte Gewebsschäden

Ergebnisse

[0024] In einem Diabetes-Tiermodell (Streptozotocyn-induzierter Diabetes) wurde nunmehr erstaunlicherweise festgestellt, daß R-Thioctsäure zahlreiche pathologisch veränderte Parameter korrigiert (glykosiliertes Hämoglobin, Proteinoxidation), während das S-Enantiomer eine geringere bis keine Wirkung zeigte. Überraschend war zusätzlich, daß
die Mortalität der Tiergruppen in der Gruppe, die dem S-Enantiomer ausgesetzt wurde, erhöht war, während die Mortalität in der Gruppe mit dem R-Enantiomer gegenüber der Kontrolle verringert war.

10

5

15

Glykosiliertes Hämoglobin		
Versuchsgruppe	% glykosiliertes Hämoglobin	
Kontrolle	9,7 ± 1,5 (n=8)	
R-Thioctsäure Diät	8,4 ± 1,3 (n=11)	
S-Thioctsäure Diät	10,7 ± 2,1 (n=6)	

20

Protein-carbonylbildung in Linse und Leber			
Versuchsgruppe nmol carbonyl/mg Protein Linse carbonyl/mg Protein Leber (% der Ko			
Kontrolle	0,513 ± 0,015 (n=3)	100 ± 8,9 (n=6)	
R-Thioctsäure-Diät	0,429 ± 0,063 (n=3)	73,2 ± 17,8 (n=6)	
S-Thioctsäure-Diät	0,554 ± 0,022 (n=3)	90,3 ± 10,7 (n=6)	

25

Todesrate der Streptozotocin-behandelten Ratten		
Versuchsgruppe % Todesfälle		
Kontrolle	33,3	
R-Thioctsäure Diät	8,3	
S-Thioctsäure Diät	50.0	

35

45

30

Versuchsbeschreibung

[0025] Weiblichen Wistar Ratten (n=3-6/Gruppe) wurden in getrennten Gruppen 14 Wochen lang Thioctsäure Enatiomere per os mit dem Futter verabreicht (1,65 g/kg Futter).

In der achten Woche wurde bei den Tieren ein Streptozotocin-Diabetes induziert. Sechs Wochen nach Induktion des Diabetes wurden die überlebenden Tiere getötet. Gewebe wurden entnommen und analysiert.

[0026] R-(+)-α-Liponsäure kann somit als ein hochspezifischer, wirksamer Arzneistoff zur Behandlung des Diabetes mellitus vom Typ I und II bzw. bei Störungen der Insulinsensitivität des Gewebes (Insulinresistenz) sowie der Folgeerkranungen und Spätkomplikationen gelten. Darüberhinaus kann R-(+)-α-Liponsäure eingesetzt werden bei Erkrankungen mit erniedrigtem Glukosetransportergehalt oder gestörter Glukosetransportertranslokation wie z.B. kongenitale oder heriditäre Glukosetransporterdefizienz.

Ebenso können R-(+)Dihydroliponsäure, die Metaboliten z.B. Bisnor- und Tetranorliponsäure sowie deren Salze, Ester und Amide eingesetzt werden.

[0027] Als Indikationen für die Anwendung von Arzneimitteln, die die genannten Stoffe enthalten, kommen beispielsweise in Frage:

- Diabetes mellitus Typ I und II
- subklinische und klinisch manifeste Insulinresistenz und deren Folgerkrankungen (kompensierte und dekompen sierte Insulinresistenz)
 - Katarakt
 - Polyneuropathien

- Nephropathien

5

10

15

25

30

45

- Glukosetransporterdefizienz

[0028] Die Herstellung der R-(+)-α-Liponsäure, R-(-)-Dihydroliponsäure oder deren Metabolite(z.B. Bisnor - oder teranorliponsäure) sowie deren Salze, Ester, Amide erfolgt in bekannter Weise (siehe beispielsweise auch DE-OS 41 37 773).

[0029] Die Erfindung bezieht sich auf die Anwendung von Arzneimitteln zur Behandlung oben genannter Erkrankungen, die, die optisch reine $R-(+)-\alpha$ -Liponsäure, R-(-)-Dihydroliponsäure oder der Metabolite sowie deren Salze, Ester, Amide enthalten.

Galenische Beispiele

[0030] Die in der Patentschrift angegebenen Gewichtsmengen beziehen sich jeweils auf das reine optische Isomer, nicht auf die Salze. Bei Verwendung von Salzen, Estern oder Amiden sind die Gewichtsangaben entsprechend den geänderten Molgewichten anzupassen.

[0031] Die Herstellung der Salze erfolgt in bekannter Weise (siehe auch Patentschrift EP-A 901213405). Die pharmazeutischen Zubereitungen enthalten im allgemeinen 5 mg bis 3 g der erfindungsgemäß angewendeten Verbindungen als Einzeldosis. Die erreichten Wirkspiegel im Körper sollen nach Mehrfachgabe zwischen 0,1 und 100 mg/kg Körpergewicht liegen.

Die Verabreichung erfolgt in Form von Tabletten, Kautabletten, Lutschtabletten, Pillen, Kapseln, Granulaten, Dragees, Brausetabletten, Brausepulver, Fertigtrinklösungen, flüssigen Formen zur parenteralen Applikation sowie Aerosolen. Fertigtrinklösungen und flüssige Formen zur parenteralen Applikation können alkholische und wässrige Lösungen, Suspensionen und Emulsionen sein.

[0032] Bevorzugte Anwendungsformen sind zum Beispiel Tabletten, die zwischen 10 mg und 2 g sowie Lösungen, die zwischen 1 mg und 200 mg/ml Flüssigkeit aktive Substanz enthalten.

[0033] Als Einzeldosen des Wirkstoffes sind beispielsweise zu nennen:

a. orale Formen: 10 mg - 3 g

b. parenterale Formen (intravenös oder intramuskulär): 10 mg- 12 g

c. Inhalationsmittel: 10 mg - 2 g

[0034] Die Dosen a) bis c) können beispielsweise 1- bis 6 mal täglich oder als Dauerinfusion gegeben werden.

Ausführungsbeispiele:

Beispiel 1:

Tabletten mit 100 mg R-(+)- α -Liponsäure

[0035] 250 g R-(+)-α-Liponsäure werden mit 750 g mikrokristalliner Cellulose gleichmäßig verrieben. Nach dem Sieben der Mischung werden 250 g Stärke (Starch 1500/Colorcon), 732,5 g Lactose, 15 g Magnesiumstearat und 2,5 g hochdisperses Siliciumdioxid zugemischt und die Mischung zu Tabletten mit Gewicht 800,0 mg verpreßt. Eine Tablette enthält 100 mg R-(+)-α-Liponsäure. Gegebenenfalls können die Tabletten nach üblichen Verfahren mit einem magensaftlöslichen oder magensaftpermeablen Filmüberzug versehen werden.

Beispiel 2:

Ampullen mit 250 mg R-(+)-α-Liponsäure als Trometamolsalz in 10 ml

[0036] 250 g R-(+)-α-Liponsäure werden zusammen mit 352,3 g Trometamol (2-Amino-2-(hydroxymethyl)-1,3-propandiol) in einer Mischung aus 9 Liter Wasser für Injektionszwecke und 200 g 1,2-Propylenglykol unter Rühren gelöst. Die Lösung wird mit Wasser für Injektionszwecke auf 10 Liter aufgefüllt und anschließend durch ein Membranfilter der Porenweite 0,2 μm mit Glas Faservorfilter filtriert. Das Filtrat wird unter aseptischen Bedingungen zu 10 ml in sterilisierte 10 ml Ampullen abgefüllt.

Eine Ampulle enthält in 10 ml Injektionslösung 250 mg R-(+)- α -Liponsäure als Trometamolsalz.

Beispiel 3:

Ampullen mit 250 mg R-(-)-Dihydroliponsäure in 10 ml Injektionslösung

[0037] 60 mg Trometamol und 1 g Ethylendiamintetraessigsäure, Dinatriumsalz werden in 1,8 Liter Wasser für Injektionszwecke gelöst. Die Lösung wird 30 Minuten lang mit Stickstoff begast. Unter weiterer Begasung mit Stickstoff werden in der Mischung 2 g Natriumdisulfit und anschließend 50 g R-(-)-Dihydroliponsäure gelöst. Die Lösung wird mit Wasser für Injektionszwecke, das mit Stickstoff gegast wurde, auf ein Volumen von 2 Liter aufgefüllt. Nach sorgfältigem Mischen wird die Lösung über einen Membranfilter der Porenweite 0,2 μm filtriert und das Filtrat unter aseptischen Bedingungen und unter Vor- und Nachbegasung mit Stickstoff in Ampullen zu 10 ml Füllvolumen abgefüllt. Eine Ampulle enthält in 10 ml Lösung 250 mg R-(-)-Dihydroliponsäure als Trometamolsalz.

Literatur

15 [0038]

20

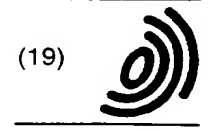
30

- 1. Natraj C.V. et al.. J. Biosci. Vol. 6(1), 37-46, 1984
- 2. Häring H.U., Mehnert H. Diabetologica 36, 176-182, 1993
- 3. Makita Z. et al.. Science 258, 651-653, 1992
- 4. Köplin R. Ph.D. Thesis, University of Tübingen, FRG, 1988
- 25 5. Stanley C.J., Perham R.N. Biochem. J. 191, 147-154, 1980
 - 6. Lowry O.H. et al., J. Biol. Chem. 256, 815-822, 1951
 - 7. Bashan N. et al., Am. J. Physiol. m262 (Cell Physiol, 31); C682-690, 1992
 - 8. Koivisto U.-M. et al., J. Biol. Chem. 266, 2615-2621, 1991

Patentansprüche

- 1. Verwendung von R-(+)α-Liponsäure, R-(-)-Dihydroliponsäure oder der Metabolite sowie deren Salze, Ester, Amide zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Folgeerkrankungen bzw. Spätkomplikationen des Diabetes mellitus wie z.B. Katarakt, Polyneuropathie, Nephropathie.
- Verwendung von R-(+)-α-Liponsaure, R-(-)-Dihydroliponsäure oder der Metabolite sowie deren Salze, Ester, Amide zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Folgeerkrankungen bzw. Spätkomplikationen der Insulinresistenz.
 - **3.** Arzneimittel, umfassend eine Kombination von R-(+)-α-Liponsaure, R-(-)-Dihydroliponsäure oder der Metabolite sowie deren Salze, Ester, Amide mit mindestens einem anderen Antidiabetikum.
 - 4. Arzneimittel nach Anspruch 3, wobei das andere Antidiabetikum Insulin ist.
- 5. Arzneimittel nach Anspruch 3 oder 4, enthaltend als Zusatzstoffe oder Stabilisatoren oder Hilfsstoffe mindestens eine Substanz aus der Gruppe Vitamin E, Vitamin C, NADH, NADPH, Ubichinon.

55



Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets



(11) EP 0 958 816 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 15.12.1999 Patentblatt 1999/50

(51) Int Cl.6: A61K 31/385

(43) Veröffentlichungstag A2: 24.11.1999 Patentblatt 1999/47

(21) Anmeldenummer: 99102285.6

(22) Anmeldetag: 17.12.1994

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC NL
PT SE

(30) Priorität: 21.12.1993 DE 4343593

(62) Dokumentnummer(n) der früheren Anmeldung(en) nach Art. 76 EPÜ: 94120045.3 / 0 659 408

- (71) Anmelder: ASTA Medica Aktiengesellschaft 01277 Dresden (DE)
- (72) Erfinder:
 - Wessel, Klaus, Dr.
 61118 Bad Vilbel (DE)

- Borbe, Harald, Dr. 55127 Mainz (DE)
- Ulrich, Heinz, Dr.
 63843 Niedernberg (DE)
- Hettche, Helmut, Dr.
 63128 Dietzenbach (DE)
- Bisswanger, Hans, Prof. Dr.
 72411 Bodelshausen (DE)
- Packer, L., Prof. Dr.
 Orinda, California 94563 (US)
- Klip, Amira, Prof.
 Toronto, Ontario M5G 1X8 (CA)
- (54) Arzneimittel zur Behandlung des Diabes mellitus sowie seiner Folgeerkrankungen
- (57) Die Erfindung betrim die Verwendung von R-(+)-α-Liponsäure, R-(-)-Dihydroliponsäure oder der Metabolite sowie deren Salze, Ester, Amide zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Folgeerkrankungen bzw. Spätkomplikationen des Diabetes mellitus wie

z.B. Katarakt, Polyneuropathie, Nephropathie sowie von Folgeerkrankungen bzw. Spätkomplikationen der Insulinresistenz.

Die Erfindung betrifft weiterhin Arzneimittel, welche Kombinationen der vorgenannten Wirkstoffe mit anderen Antidiabetika, insbesondere Insulin, enthalten.



Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 99 10 2285

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENTE		
Kategone	Kennzeichnung des Dokume der maßgebliche	ents mit Angabe, soweit erforderlich. n Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
P . X	C. BONAVENTURA ET AL of the enantiomers of NAUNYN SCHMIEDEBERGS Bd. 349, 1994, Seite * das ganze Dokument	R8 XP002119387	1,2	A61K31/385
Α	G. BUCK: "Neurothic diabetischen Neuropa Z. ALLGEM. MED., Bd. 69, Nr. 32, 1993 XP002118219			
Α	J JÖRG ET AL.: "Zur Behandlung der diabe Polyneuropathie mit oder vitamin B-Präpa NERVENARTZT, Bd. 59, Nr. 1, 1988 XP002119388	etischen der alpha Liponsäure araten."		
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.6)
				A61K
Der v	orliegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschußdarum der Rechercho		Prüfer
	DEN HAAG	19. Oktober 1999) K1	aver, T
X · vo Y · vo an A : te	KATEGORIE DER GENANNTEN DOK in besonderer Bedeutung allem betrach in besonderer Bedeutung in Verbindung deren Veröffentlichung derselben Kate chnologischer Hintergrund chtschriftliche Offenbarung wischenliteratur	E , alteres Patentdi tet nach dem Anme g mit einer D in der Anmeldu gorie L : aus anderen Gr	okument, das jed elcedatum veröff ng angeführtes t ünden angeführt	entlicht worden ist Dokument